Artificial respiration appts, with compression pump - includes pressure sensor and control unit for sensing and preventing any possible blockage of patient's airway

Publication number: FR2698274 (A1)

Publication date:

1994-05-27

Inventor(s):

PIERRICK HAAN

Applicant(s):

SEFAM [FR]

WO8810108 (A1)

Cited documents:

WO9014121 (A1)

US5117819 (A)

Classification: - international:

A61M16/00; A61F5/56; A61M16/00; A61F5/56; (IPC1-

7): A61M16/00

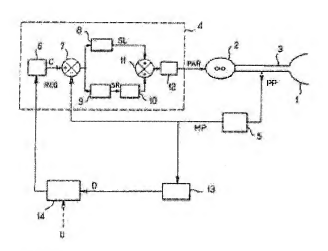
- European:

A61M16/00

Application number: FR19920013996 19921120 Priority number(s): FR19920013996 19921120

Abstract of FR 2698274 (A1)

The respiratory appts. includes a mask (1) and a compression pump (2) connected to the mask by a pipe (3) for delivering gas under pressure. A pressure sensor (5) is linked to the pipe, and a control unit (4) sends a command signal (PAR) to the compressor, dependent on the difference between a reference pressure (REG) and the output (PM) of the pressure sensor. A further control system (13,14) is provided to adjust the reference pressure as a function of the output signal from the pressure sensor, linked to acoustic phenomena in the respiratory passages. USE/ADVANTAGE -Respiratory aid. Suppresses any obstruction of the upper airways of patient.



Data supplied from the **esp@cenet** database — Worldwide

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11) N° de publication :

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

2 698 274

21) N° d'enregistrement national :

92 13996

(51) Int Cl5 : A 61 M 16/00

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

22) Date de dépôt : 20.11.92.

(30) Priorité :

71 Demandeur(s) : SEFAM (Société Anonyme) — FR.

43 Date de la mise à disposition du public de la demande : 27.05.94 Bulletin 94/21.

56 Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.

60 Références à d'autres documents nationaux apparentés :

72 Inventeur(s) : Haan Pierrick.

73) Titulaire(s) :

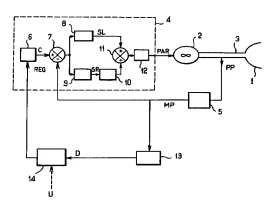
(74) Mandataire: Bouju Derambure (Bugnion) S.A.

(54) Dispositif d'assistance respiratoire.

(57) Le dispositif d'assistance respiratoire comprend un masque (1), des moyens de compression (2) reliés au masque (1) par un conduit (3) pour délivrer un gaz sous pression, un capteur de pression (5) et des moyens de commande (4) pour adresser aux moyens de compression (2) un signal de commande (PAR) dépendant de l'écart entre un signal de consigne (C) représentatif d'une consigne de pression (REG) et le signal de sortie (PM) du capteur de pression (5).

Il comporte en outre des moyens de réglage (13, 14) pour régler la consigne de pression (REG) en fonction des variations du signal de sortie (PM) du capteur de pression (5) liées à des phénomènes acoustiques respiratoires générés par le passage d'air dans les voies aériennes supérieures obstruées.

Utilisation pour supprimer les obstructions des voies aériennes supérieures du patient.



-R 2 698 274 - A1



La présente invention concerne un dispositif d'assistance respiratoire destiné notamment à des patients atteints d'un syndrome d'apnées obstructives du sommeil (SAOS).

5

10

15

20

25

Les dispositifs d'assistance respiratoire connus le traitement de cette pathologie pour permettent généralement de délivrer au patient, par l'intermédiaire d'un masque appliqué sur respiratoires, un gaz sous pression. Un tel dispositif est décrit dans la demande de brevet française 92 09951 de la demanderesse. Ce dispositif comprend un masque, des moyens de compression reliés au masque par un conduit pour délivrer un gaz sous pression, des moyens de commande pour adresser aux moyens de compression un signal de commande et un capteur de pression monté en aval des moyens de compression. Les moyens de commande délivrent un signal de commande qui est fonction de existant entre un signal de consigne représentatif d'une consigne de pression et le signal de sortie du capteur de pression. Ainsi, à tout moment, le gaz délivré par les moyens de compression est à une pression égale à la consigne de pression. Ce dispositif permet donc d'appliquer au patient une Pression Positive Continue (PPC). Cette valeur de généralement déterminée pour chaque patient lors d'une nuit d'appareillage au cours de laquelle on détermine une valeur de pression capable de supprimer les apnées et même les augmentations de résistance des voies aériennes caractérisées par des ronflements ou des bruits respiratoires. Cette pression dite pression efficace doit avoir une valeur suffisante et minimale afin de supprimer les apnées tout en minimisant l'augmentation de la fatigue respiratoire du patient.

5

10

15

20

25

30

Cependant, cette pression efficace peut varier pour un patient soit d'une nuit à l'autre, à cause d'absorption d'alcool ou de médicaments, d'un état de fatigue, d'une variation du poids du patient, etc..., soit au cours d'une même nuit, en fonction par exemple du stade du sommeil ou de la position du patient.

Des dispositifs ont donc été proposés afin de délivrer au patient un gaz dont la pression est modulée. Ainsi, certains dispositifs permettent d'adapter la valeur de PPC en surveillant le cycle respiratoire du patient: la valeur de PPC est augmentée lorsqu'un arrêt de respiration ou une hypoventilation est détectée et diminuée lorsque la respiration est stable et satisfaisante durant un temps prédéterminé.

Cependant, ces dispositifs ne distinguent pas les apnées ou hypoventilations centrales (arrêt de la respiration dû à une absence de mouvements thoraco-abdominaux) des apnées ou hypoventilations obstructives (dues à l'obstruction des voies aériennes malgré une persistance des mouvements thoraco-abdominaux). Or, seules les apnées ou hypoventilations obstructives sont traitées efficacement par l'application d'une PPC et les apnées ou hypoventilations centrales provoquent alors une augmentation à tort de la valeur de PPC.

Or ces apnées ou hypoventilations centrales sont très fréquentes lors de la phase d'endormissement ou en sommeil paradoxal et les augmentations inutiles de pression risquent de gêner le patient voire de le réveiller.

De plus, ces dispositifs qui surveillent le cycle respiratoire du patient ne prennent en compte que les apnées ou hypoventilations obstructives franches et ne répondent pas aux augmentations de résistance des voies aériennes supérieures qu'il faut néanmoins supprimer également.

5

10

15

20

25

30

La présente invention a pour but de remédier aux inconvénients précités. Elle permet notamment proposer un dispositif d'asservissement du niveau de PPC simple à mettre en oeuvre et permettant de traiter très efficacement les apnées ou hypoventilations obstructives uniquement et les augmentations résistance des voies aériennes supérieures.

Le dispositif d'assistance respiratoire selon l'invention comprend un masque à appliquer sur les voies aériennes supérieures du patient, des moyens de compression reliés au masque par un conduit pour délivrer un gaz sous pression, des moyens de commande pour adresser aux moyens de compression un signal de commande et un capteur de pression monté en aval des moyens de compression, les moyens de commande délivrant un signal de commande dépendant de l'écart entre un signal de consigne représentatif de la consigne de pression et le signal de sortie du capteur de pression.

Selon l'invention, le dispositif d'assistance respiratoire est caractérisé en ce qu'il comprend en outre des moyens de réglage adaptés à régler la consigne de pression en fonction des variations du signal de sortie du capteur de pression liées à des phénomènes acoustiques respiratoires générés par le passage d'air dans les voies aériennes supérieures obstruées.

Le dispositif de l'invention est fondé sur le fait qu'une des grandeurs caractérisant un bruit est la pression engendrée par ce bruit. Un capteur de pression peut donc fournir des informations sur la présence de phénomènes acoustiques respiratoires générés par le passage d'air dans les voies aériennes supérieures obstruées ou semi-obstruées du patient.

5

10

15

20

25

30

Le dispositif selon l'invention permet donc de moduler la valeur de la consigne de pression à appliquer au patient suivant la détection ou non de phénomènes acoustiques respiratoires.

Ce dispositif évite de devoir positionner sur le patient un capteur supplémentaire en utilisant le même capteur de pression que celui qui permet d'ajuster la pression du gaz délivré à la consigne de pression.

Le dispositif selon l'invention présente également l'avantage de ne pas être sensible aux bruits extérieurs à la bande de fréquence intéressante pour les ronflements et les bruits respiratoires, le capteur de pression limitant par lui-même toute incursion.

Selon une version de l'invention, les moyens de réglage comprennent un détecteur adapté à délivrer un signal de détection lorsque des variations du signal de sortie du capteur de pression liées auxdits phénomènes acoustiques respiratoires sont détectées et un moyen de modulation destiné à moduler la consigne de pression en fonction du signal de détection délivré.

Ainsi, la consigne de pression est modulée suivant la détection ou non de phénomènes acoustiques et donc suivant les variations de résistance des voies aériennes supérieures. Le dispositif de l'invention permet donc d'appliquer au patient une pression positive qui est adaptée à supprimer efficacement les obstructions ou semi-obstructions des voies aériennes

supérieures.

5

10

15

20

25

30

Selon une version préférée de l'invention, le moyen de modulation augmente la consigne de pression lorsque la détection délivre un signal de détection et diminue la consigne de pression lorsqu'aucun signal de détection n'a été délivré par le détecteur pendant une durée prédéterminée.

Ainsi, la consigne de pression augmente tant que les apnées ou les hypoventilations obstructives persistent et diminue lorsque les voies aériennes supérieures sont dégagées pendant un certain temps.

La consigne de pression est donc adaptée au mieux aux besoins du patient, la pression du gaz délivré étant diminuée lorsqu'une surpression deviendrait inutile et pourrait gêner et réveiller le patient.

D'autres particularités et avantages apparaîtront encore dans la description ci-après. Aux dessins annexés, donnés à titre d'exemples non limitatifs:

- la figure 1 est une vue schématique du dispositif selon l'invention;
- la figure 2 est une courbe représentative de la pression captée par le capteur de pression;
- la figure 3 est une courbe représentative de la valeur de la consigne de pression modulée en fonction de la détection de phénomènes acoustiques;
- la figure 4 est un diagramme de fonctionnement d'un moyen de modulation de la consigne de pression suivant une première version de l'invention; et
- la figure 5 est un diagramme de fonctionnement d'un moyen de modulation de la consigne de pression suivant une deuxième version de

l'invention.

5

10

15

20

25

30

En référence tout d'abord à la figure 1, un dispositif selon l'invention comprend un masque 1 destiné à être appliqué sur le nez du patient, un élément compresseur 2 tel qu'une turbine reliée au masque 1 par un conduit 3 et des moyens de commande 4.

L'élément compresseur 2 sert à délivrer un gaz respirable sous pression, tel que de l'air, dans le masque 1 pour assister la respiration du patient. L'air délivré par l'élément compresseur 2 peut être de l'air directement prélevé dans l'atmosphère ambiante. L'élément compresseur 2 est commandé par un signal de commande PAR issu des moyens de commande 4, qui peut typiquement être une tension d'alimentation qui fixe la puissance de fonctionnement de l'élément compresseur 2.

Le dispositif comprend également un capteur de pression 5 monté en aval de l'élément compresseur 2. Le capteur 5 est de préférence un capteur différentiel recevant d'une part la pression positive PP prélevée dans la conduite 3, au masque 1 ou à la sortie de l'élément compresseur 2 et d'autre part la pression atmosphérique ambiante. Le capteur de pression 5 délivre un signal de sortie MP représentatif de la pression différentielle PP mesurée par le capteur. Ce signal de sortie MP est adressé d'une part aux moyens de commande 4 et d'autre part à un détecteur 13.

Le fonctionnement des moyens de commande 4 pour délivrer le signal de commande PAR à partir de la comparaison du signal de sortie MP du capteur de pression 5 et d'un signal de consigne C représentatif de la valeur d'une consigne de pression REG est décrit en détail dans la demande de brevet français 92 09951 de la demanderesse.

Ainsi, les moyens de commande 4 comprennent un

soustracteur 7 ayant une entrée positive recevant la tension de consigne C et une entrée négative recevant le signal de sortie MP du capteur de pression 5.

5

10

15

20

25

30

signal de sortie du soustracteur 7, Le représentant l'écart entre la tension de consigne C et le signal de sortie MP du capteur de pression 5 est adressé aux entrées de deux intégrateurs 8, 9. Chacun des intégrateurs 8, 9 est agencé pour produire une valeur de sortie SL, SR proportionnelle à l'intégrale de l'écart entre le signal de consigne C et de sortie du capteur de pression. L'intégrateur 8 calcule cette intégrale sur un temps d'intégration TL qui est de l'ordre de quelques dizaines de secondes, tandis que l'autre intégrateur 9 calcule cette intégrale sur un temps d'intégration TR qui est de l'ordre de quelques dixièmes de seconde. La valeur de sortie SR l'intégrateur 9 ayant le temps d'intégration le plus court est traitée par un circuit limiteur 10 qui limite l'amplitude de cette valeur SR à une valeur maximale prédéterminée. Ce circuit limiteur 10 évite que le dispositif réagisse de manière trop brutale à une fuite au niveau du masque 1.

Les moyens de commande 4 comprennent en outre ayant deux entrées additionneur 11 respectivement la valeur de sortie SL de l'intégrateur 8 et la valeur de sortie SL de l'intégrateur 9 après traitement par le circuit limiteur 10. La tension de sortie de l'additionneur 11 est adressée à un circuit limiteur 12 qui délivre la tension de commande PAR. Cette tension de commande PAR est en général égale à la tension de sortie de l'additionneur 11, sauf lorsque valeur maximale cette dernière dépasse une le circuit prédéterminée, auquel limiteur cas délivre cette valeur maximale prédéterminée comme

tension de commande PAR.

5

10

15

20

25

30

Ainsi, le soustracteur 7, l'intégrateur 8 et l'additionneur 11 forment une boucle de rétroaction lente, ayant une constante de temps de l'ordre de TL, et le soustracteur 7, l'intégrateur 9 et l'additionneur 11 forment une boucle de rétroaction rapide ayant une constante de temps de l'ordre de TR.

La boucle de rétroaction lente permet de compenser les variations de débit dues à des fuites résultant d'un déplacement du masque sur le visage du patient alors que la boucle de rétroaction rapide permet de compenser les variations de débit liées au cycle respiratoire du patient.

Parallèlement à ces moyens de commande 4 qui permettent de délivrer un gaz sous une pression PP égale à la consigne de pression REG, sont placés des moyens de réglage 13 et 14 adaptés à régler la valeur de la consigne de pression REG en fonction de la présence ou non d'apnées ou hypoventilations obstructives ou d'augmentations de résistance des voies aériennes supérieures du patient.

Les moyens de réglage 13, 14 comprennent un détecteur 13 adapté à délivrer un signal de détection D lorsque des variations du signal de sortie MP du capteur de pression 5 liées à des phénomènes acoustiques respiratoires produits dans les voies aériennes du patient sont détectées.

effet, comme représenté figure 2, la En présence de phénomènes acoustiques respiratoires, comme des ronflements ou des bruits respiratoires, se traduit par des variations de la pression qui viennent se aux variations liées aux movens de superposer compression 2 et à la respiration du patient. dernières jouent le rôle d'une grandeur de pression Pb stable sur laquelle se superposent des variations rapides lorsqu'il y a ronflement pendant une phase d'inspiration.

Le signal de sortie MP du capteur de pression 5 est représentatif de ces variations de pression et est adressé au détecteur 13.

5

10

15

20

25

30

Le détecteur 13 est un filtre passe-bande 13 adapté à délivrer un signal de détection D lorsque les variations du signal đe sortie MP ont caractéristiques de fréquence et d'intensité propres aux phénomènes acoustiques respiratoires que souhaite détecter. Les phénomènes acoustiques respiratoires détectés sont généralement ronflements, de fréquence comprise entre 0 et 200 Hz et d'intensité entre 60 et 120 dBA (décibel acoustique), et les bruits respiratoires, de fréquence comprise entre 200 et 2000 Hz et d'intensité comprise entre 30 et 60 dBA.

Le filtre passe-bande 13 est donc adapté à détecter les variations du signal de sortie MP pour des fréquences inférieures à 2000 Hz et des intensités comprises entre 30 et 120 dBA. Lorsque de telles variations sont détectées, un signal de détection D est délivré à un moyen de modulation 14.

Le moyen de modulation 14 est destiné à moduler la consigne de pression REG en fonction du signal de détection D.

Comme illustré figure 3 et selon une première version de l'invention, à titre d'exemple, le moyen de modulation 14 augmente la valeur de la consigne de pression REG d'une valeur Pe à une valeur Ps lorsqu'un ronflement est détecté, c'est-à-dire lorsque le détecteur 13 délivre un signal de détection D au moyen de modulation 14. Lorsqu'aucun signal de détection D

n'est délivré par le détecteur 13 pendant une durée prédéterminée TO, la consigne de pression REG est diminuée à une valeur intermédiaire Pi, puis ramenée à la valeur initiale Pe si aucun ronflement n'est détecté pendant une durée supplémentaire prédéterminée T1.

5

10

15

20

25

30

Le fonctionnement du moyen de modulation 14 selon cette première version de l'invention est représenté sur le diagramme de la figure 4.

Le moyen de modulation 14 possède un clavier numérique afin de permettre à l'utilisateur U, un médecin par exemple, de rentrer les données de fonctionnement du moyen de modulation 14 qui dépendent du patient et ont été déterminées au cours d'une ou plusieurs nuits d'appareillage.

Dans cette version đe l'invention, l'utilisateur entre la valeur de consigne de pression efficace Pe qui est suffisante pour assister respiration du patient et minimale pour ne pas gêner. L'utilisateur entre également la valeur đe consigne de pression Ps qui est supérieure à la pression efficace Pe et qui permet, lorsqu'elle est appliquée au patient, de supprimer les apnées ou hypopnées obstructives. Une valeur de consigne pression intermédiaire Pi est également enregistrée ainsi que des durées TO et T1 qui peuvent semblables ou différentes.

En référence plus précisément à la figure 4, à partir d'une consigne de pression REG égale à la pression efficace Pe, le moyen de modulation 14 saisit à chaque intervalle d'échantillonnage, de l'ordre typiquement de quelques dixièmes de seconde, les valeurs du signal de détection D, de la consigne de pression REG délivrée aux moyens de commande 4 et du temps t incrémenté à partir d'un instant initial. Si un

signal de détection D est émis, c'est-à-dire que des ronflements ou des bruits respiratoires sont présents, la valeur de la consigne de pression REG est augmentée à une valeur supérieure Ps et le temps initialisé. Puis, tant que le signal de détection D est émis, la valeur de la consigne de pression REG est maintenue à la valeur Ps. Lorsque pendant un temps TO, aucun signal de détection D n'est émis, la valeur de la consigne de pression REG est diminuée à une valeur intermédiaire Pi et le temps t est de nouveau initialisé. Si, à partir de cet instant, le signal de détection D reste nul pendant une durée T1, la valeur de la consigne REG est ramenée à la valeur efficace Pe et est maintenue à cette valeur tant qu'il n'y a pas de détection đе nouveaux phénomènes acoustiques respiratoires.

5

10

15

20

25

30

Ainsi, le dispositif permet de traiter les apnées obstructives et les augmentations de résistance des voies aériennes supérieures du patient, en limitant au mieux la durée d'application d'une pression élevée Ps au niveau du masque 1.

Une autre version du fonctionnement du moyen de modulation 14 est représentée à la figure 5.

L'utilisateur U entre les données de pression Pe, qui correspond à la pression efficace décrite précédemment, et PM qui est la valeur maximale de la consigne de pression que l'on souhaite appliquer au patient. Une durée TO est également déterminée et un intervalle de pression peut être préenregistré dans le moyen de modulation 14 ou bien introduit également par l'utilisateur U.

La consigne de pression REG augmente alors de la valeur prédéterminée Δ lorsqu'un signal de détection D est délivré et diminue de la moitié $\Delta/2$ de

ladite valeur prédéterminée Δ lorsqu'aucun signal de détection n'a été délivré pendant la durée prédéterminée TO.

L'augmentation de la consigne de pression REG est limitée par la valeur maximale P_M tant que des ronflements ou des bruits respiratoires sont détectés par le détecteur 13.

5

10

15

20

25

30

De même, la diminution de la consigne de pression REG est limitée par une valeur minimale qui est, dans cet exemple, la valeur de pression Pe audessous de laquelle le dispositif d'assistance respiratoire ne serait plus efficace.

Cette seconde version de l'invention permet des augmentations et des diminutions de la consigne de REG progressives, ce pression très qui permet pression d'air d'appliquer au patient une nécessaire à supprimer les phénomènes acoustiques c'est-à-dire respiratoires, à supprimer les obstructions des voies aériennes supérieures, limitant les effets gênants du dispositif.

Les moyens de réglage 13, 14 permettent donc de faire varier la consigne de pression REG à l'entrée des moyens de commande 4 et de modifier ainsi la pression d'air PP appliquée au patient.

Bien entendu, l'invention n'est pas limitée aux exemples de réalisation décrits ci-dessus et de nombreuses modifications peuvent être apportées à ceux-ci sans sortir du cadre de l'invention.

Ainsi, les exemples de fonctionnement du moyen de modulation 4 peuvent être modifiés, notamment des intervalles différents d'augmentation et de diminution de la consigne de pression peuvent être utilisés. La durée TO utilisée pour déterminer les instants auxquels la consigne de pression REG est diminuée peut être

variable et être différente par exemple pour chaque diminution de la consigne de pression REG.

Le détecteur 13 peut également être constitué de deux filtres passe-bande afin de distinguer les ronflements des simples bruits respiratoires et de permettre au moyen de modulation 14 de délivrer une consigne de pression REG différente suivant que le signal de détection D provient du premier ou du second filtre passe-bande.

5

REVENDICATIONS

1. Dispositif d'assistance respiratoire comprenant un masque (1) à appliquer sur les voies aériennes supérieures du patient, des moyens 5 compression (2) reliés au masque (1) par un conduit (3) pour délivrer un gaz sous pression, des moyens de commande (4) pour adresser aux moyens de compression (2) un signal de commande (PAR) et un capteur pression (5) monté en aval des moyens de compression (2), lesdits moyens de commande (4) délivrant un signal de commande (PAR) dépendant de l'écart entre un signal représentatif consigne (C) d'une consigne pression (REG) et le signal de sortie (MP) du capteur de pression (5), caractérisé en ce qu'il comprend en outre des moyens de réglage (13, 14) adaptés à régler consigne de pression (REG) en fonction variations du signal de sortie (MP) du capteur de pression (5) liées à des phénomènes acoustiques respiratoires générés par le passage d'air dans les voies aériennes supérieures obstruées.

10

15

20

25

30

- 2. Dispositif d'assistance respiratoire conforme à la revendication 1, caractérisé en ce que les moyens de réglage (13, 14) comprennent un détecteur (13) adapté à délivrer un signal de détection lorsque des variations du signal de sortie (MP) pression (5) liées auxdits phénomènes capteur de acoustiques respiratoires sont détectées et un moyen de modulation (14) destiné à moduler la consigne pression (REG) en fonction du signal de détection (D) délivré.
- 3. Dispositif d'assistance respiratoire conforme à la revendication 2, caractérisé en ce que le détecteur (13) est un filtre passe-bande (13) adapté à délivrer un signal de détection (D) lorsque

variations du signal de sortie (MP) ont des caractéristiques de fréquence et d'intensité propres auxdits phénomènes acoustiques respiratoires.

4. Dispositif d'assistance respiratoire conforme à la revendication 3, caractérisé en ce que lesdits phénomènes acoustiques respiratoires détectés par le filtre passe-bande (13) sont les ronflements de fréquence comprise entre 0 et 200 Hz et d'intensité comprise entre 60 et 120 dBA et les respiratoires de fréquence comprise 200 entre et 2000 Hz et d'intensité comprise entre 30 et 60 dBA.

5

10

15

20

25

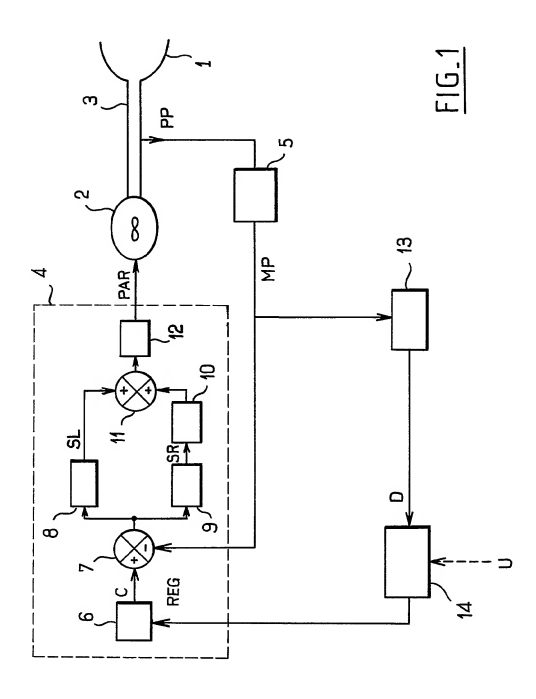
30

- 5. Dispositif d'assistance respiratoire conforme à l'une des revendications 2 à 4, caractérisé en ce que le moyen de modulation (14) augmente la consigne de pression (REG) lorsque le détecteur (13) délivre un signal de détection (D).
- 6. Dispositif d'assistance respiratoire conforme à l'une des revendications 2 à 5, caractérisé en ce que le moyen de modulation (14) diminue la consigne de pression (REG) lorsqu'aucun signal de détection (D) n'a été délivré par le détecteur (13) pendant une durée prédéterminée (TO, T1).
- 7. Dispositif d'assistance respiratoire conforme aux revendications 5 et 6, caractérisé en ce que la consigne de pression (REG) est augmentée d'une valeur prédéterminée (A) lorsqu'un signal de détection (D) est délivré et diminuée de la moitié (A/2) de ladite valeur prédéterminée (A) lorsqu'aucun signal de détection (D) n'a été délivré pendant une durée prédéterminée (TO).
- 8. Dispositif d'assistance respiratoire conforme à l'une des revendications 5 à 7, caractérisé en ce que l'augmentation de la consigne de pression (REG) est limitée par une valeur maximale de la

consigne de pression (P_M) .

5

9. Dispositif d'assistance respiratoire conforme à l'une des revendications 5 à 8, caractérisé en ce que la diminution de la consigne de pression (REG) est limitée par une valeur minimale de la consigne de pression (Pe).



2/4

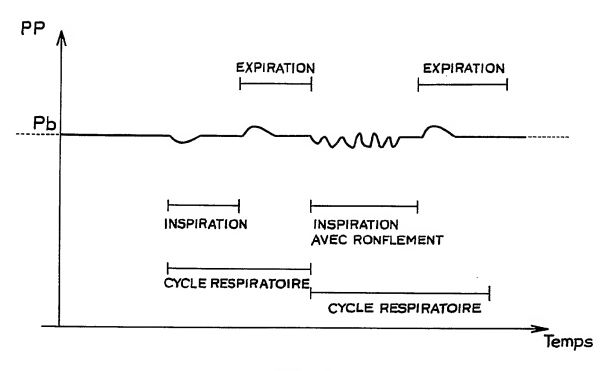
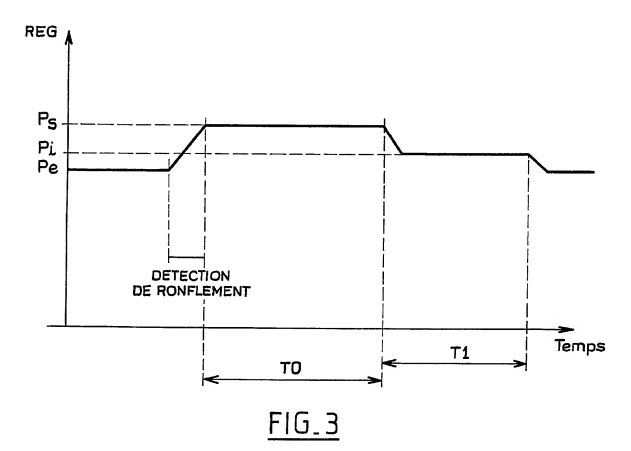
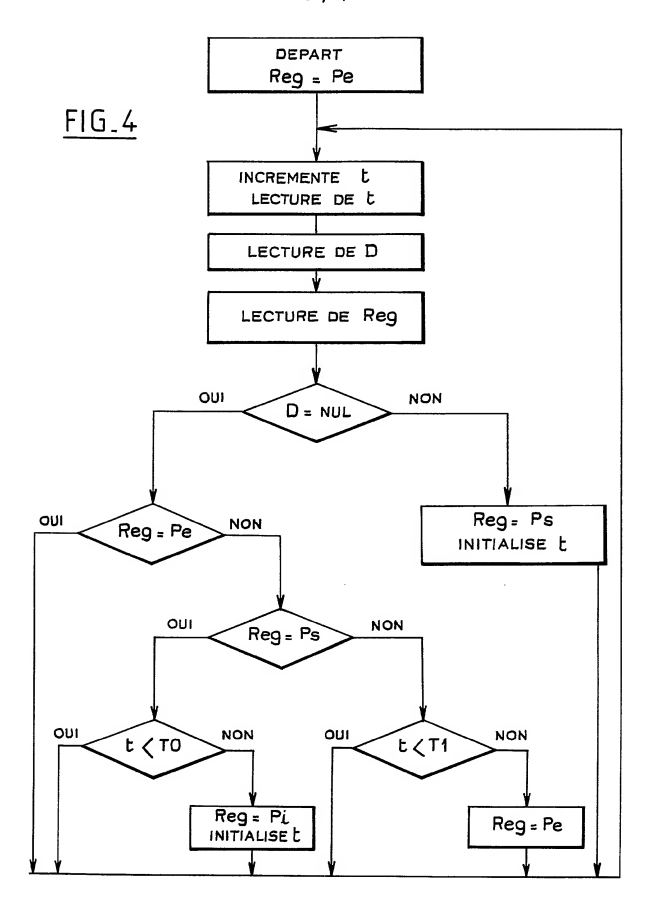


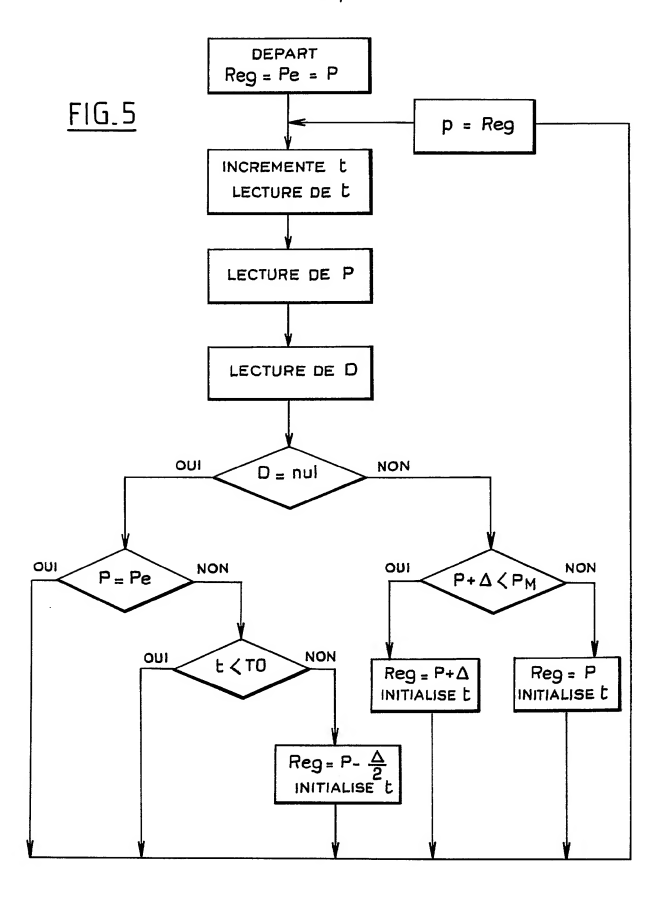
FIG.2



3/4



4/4



Nº d'enregistrement national

INSTITUT NATIONAL

de la

1

PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FR 9213996 FA 479902

Catégorie	Citation du document avec indication, en cas des parties pertinentes	de besoin, concer de la de examir	lemande
Х	WO-A-9 014 121 (PURITAN-BENET * page 22, colonne 15 - page 26 *		
A	WO-A-8 810 108 (TRAVENOL CENT MEDICAL RESEARCH) * page 13, colonne 13 - page 35 *		
A	US-A-5 117 819 (SERVIDIO ET A * colonne 4, ligne 60 - colon 7; figure 4 *		
			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl.5)
			A61M
1		inent de la recherche ILLET 1993	Examinateur VILLENEUVE J.M.
X : part Y : part autr A : pert	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES iculièrement pertinent à lui seul iculièrement pertinent en combinaison avec un e document de la même catégorie inent à l'encontre d'au moins une revendication rrière-plan technologique général ilgation non-écrite ment intercalaire	T: théorie ou principe à la b E: document de brevet bénét à la date de dépôt et qui de dépôt ou qu'à une dat D: cité dans la demande L: cité pour d'autres raisons	ficiant d'une date antérieure n'a été publié qu'à cette date e postérieure.